- (19) JAPAN PATENT OFFICE (JP)
- (12) Japanese Patent Application Laid-Open (JP-A)
- (11) Japanese Patent Application Laid-Open No. 2002-49161
- (43) Laid-Open Date: February 15, 2002

Request for Examination: Not requested yet

Number of Claims: 9 (8 pages in total)

- (21) Patent Application No. 2000-237099
- (22) Patent Application Date: August 4, 2000
- (71) Applicant: 397040605

Clariant (Japan) KK

Bunkyo Green Court Center Office 9F, 2-28-8 Hon-Komagome, Bunkyo-ku, Tokyo, Japan

(72) Inventor: Takashi Kanda

c/o Clariant (Japan) KK

3810, Chihama, Ohigashi-cho, Ogasa-gun, Shizuoka, Japan

(74) Patent Attorney: 100108350

Hiroki Kaneo (and one more)

- (54) TITLE OF THE INVENTION: AN AQUEOUS SURFACTANT SOLUTION FOR COATING DEVELOPMENT
- (57) Abstract:

[Purpose]

To obtain a miniaturized pattern with a high controllability of a reduced dimension by inhibiting an occurrence of defects in the pattern such as bridging of the pattern and scum during miniaturization of trench patterns and hole patterns, wherein the resist pattern is first formed by a conventional method, then a water-soluble resin coating is applied, the coating is cross-linked by an acid supplied by the resist, and thereafter an uncross-linked part of the coating is dissolved and removed using a developing solution to widen the resist pattern.

[Structure]

A developing solution for the water-soluble resin coating comprises an aqueous solution that includes at least one surfactant selected from the group consisting of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, N-acyl-N-methyl taurinate, fatty acid alkylolamide, and adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene. The aqueous solution may contain a water-soluble solvent.

[Scope of Claim for a Patent] [Claim 1]

An aqueous surfactant solution for coating development comprising at least one surfactant and one of water and mixture of water and an organic solvent, wherein the surfactant is at least one selected from the group consisting of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, N-acyl-N-methyl taurinate, fatty acid alkylolamide, and an adduct of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene.

[Claim 2]

An aqueous surfactant solution for coating development as in claim 1, in which an acyl group of the surfactant has 10 to 14 carbon atoms.

[Claim 3]

An aqueous surfactant solution for coating development as in one of claims 1 and 2, wherein the surfactant is at least one selected from the group consisting of N-lauroyl sarcosinate, N-lauroyl-N-methyl alaninate, N-lauroyl taurinate, and N-lauroyl-N-methyl taurinate.

[Claim 4]

An aqueous surfactant solution for coating development as in claim 1, wherein a counter ion of one of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, and N-acyl-N-methyl taurinate is one of an organic amine and an organic amine salt.

[Claim 5]

An aqueous surfactant solution for coating development as in

one of claims 1 and 2, wherein (a) the fatty acid alkylolamide and the adduct of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene contain a fatty acid having 6 to 22 carbon atoms and an alkylol group having 1 to 3 carbon atoms; and (b) a number of repeating units of a polyoxyethlene chain of the adduct of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene is 10 or less.

[Claim 6]

An aqueous surfactant solution for coating development as in one of claims 1 to 5, wherein a concentration of the surfactant is 0.01 percent by weight to 10.0 percent by weight.

[Claim 7]

An aqueous surfactant solution for coating development as in one of claims 1 to 6, wherein the organic solvent is at least one organic solvent selected from the group consisting of (a) one of saturated and unsaturated alcohol having 1 to 8 carbon atoms, (b) saturated polyol having one of 2 and 3 hydroxyl groups, (c) unsaturated alkylamine having 1 to 3 carbon atoms, and (d) one of saturated and unsaturated alkanolamine having 1 to 3 carbon atoms.

[Claim 8]

An aqueous surfactant solution for coating development as in one of claims 1 to 7, wherein the mixture of water and the organic solvent has a ratio of water to the organic solvent from 80:20 to 99:1.

[Claim 9]

A process for resist pattern processing comprising the steps of: applying a coating on a resist pattern; cross-linking the coating with the resist pattern to widen the resist pattern; and removing uncross-linked part of the coating is using a developer thereby miniaturizing the resist pattern, wherein the developer is the aqueous surfactant solution for coating development as in one of claims 1 to 8.

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Technical Field Pertinent to the Invention]

The present invention relates to a novel aqueous surfactant solution for coating development. More specifically, it relates to an aqueous surfactant solution for coating development and a process for resist pattern processing using the same for fabrication of semiconductor devices and the like, wherein a resist pattern is formed, then coated, and widened, thereby effectively miniaturizing trench patterns and hole patterns therin.

[0002]

[Description of the Prior Art]

Processing a resist pattern on a substrate is used in a wide range of fields including fabrication of semiconductor devices such as LSI, processing of liquid crystal display surfaces of LCD panels, and manufacturing of circuit boards for thermal heads and the like, as a method to form miniature devices or conduct microfabrication. In resist pattern processing, manufacturers employ so-called photolithography, wherein activation beams such as ultraviolet rays, far ultraviolet rays, excimer lasers, x-rays, electron beams, and the like are irradiated and a photosensitive resin composition is selectively exposed to the activation beams, followed by a developing process. In photolithography, a positive or negative photosensitive resin

composition is used to form a resist pattern. As semiconductor devices and the like become highly integrated in the last several years, line width and line spacing required for fabrication processes are all the more reduced, leading to incorporation of exposure apparatuses that use g-line, i-line, excimer laser, and other short-wavelength light sources, and of phase-shift masks for exposure. However, conventional photolithography technologies that depend on exposure face difficulties in forming fine resist patterns below the limitation determined by the wavelength used, and the cost for exposure apparatuses that incorporate shorter wavelengths or apparatuses utilizing phase-shift masks is high. Therefore, in order to avoid using such expensive systems, intensive research has been done to reduce the dimension of resist patterns using conventional positive or negative photosensitive resin compositions and conventional pattern forming apparatuses, as reported in, for example, Japanese Patent Application Laid-Open (JP-A) No. 05-241348, JP-A No. 06-250379, JP-A No. 10-73927, JP-A No. 11-204399 and others. Methods described in these publications use conventional photosensitive resin compounds and conventional processes to form a pattern. After the formation, a coating is applied on the resist pattern. Then the resist is heated and/or exposed to enable an acid that is either produced or existent in the resist to diffuse into the coating, so that the diffused acid forms cross-links and hardens the coating. An uncross-linked part of the coating is then removed so that the resist pattern widens, reducing the dimension of resist pattern spacing and the size of hole patterns, thereby miniaturizing the resist pattern and form a fine resist pattern that effectively overcome the resolution limitations.

[0003]

The miniaturized pattern formation methods mentioned above

water-soluble photosensitive resin compositions water-soluble non-photosensitive resin compositions that can be cross-linked with an acid. It also uses water or a mixture of water and an organic solvent to develop and remove an uncross-linked part of the coating. However, when using water or a mixed solution of water and an organic solvent as a developer, excessive insolubility of the coating result in issues such as pattern defect due to formation of bridges in the resist pattern after development, residues such as scum remaining after development, and re-adhesion of components of the water-soluble resin compositions having one or more hydrophobic groups on the wafer as the components remain undissolved during development (Fig. 1 and Fig. 2). In addition, when such bridging and scum occur, it becomes difficult to control with regards to uniformity of reproducibility and pattern dimensions miniaturization, although in some cases the difficulties can be averted by applying conventional methods such as discharging a large amount of a developer solution comprising water or a mixture of water and an organic solvent or conducting a number of puddle developments enhancements repeatedly. Therefore, on these miniaturization methods that improve yield, simplify operation, and stabilize processes are desired.

[0004]

Further more, when a water-soluble resin composition that can be cross-linked with an acid to form a non-soluble layer is used as a coating material, factors of the underlying resist pattern such as coexistence of different pattern dimensions, pattern density variance, and layout may result in concentration differences of acid being produced in different sections of the underlying resist pattern, leading to decreased controllability of the dimension of the obtained pattern. Additionally, if a solution in which the coating is highly soluble, for example, a mixed solution of water and an organic solvent, is used as a developer, differences in pattern conformation simply lead to different dissolving rates, thus lowering the controllability of pattern dimension. In order to avoid this issue, exposure pattern designs including pattern dimension and pattern layout of the underlying resist require some modification. Therefore, from the aspect of cost and simplicity of semiconductor device fabrication, improvements are needed.

[0005]

The resist pattern forming processes are specifically described In IP-A No. 10-73927, for example, water or tetramethyl ammonium hydroxide (TMAH) aqueous solution is used in order to develop a coating comprising a water-soluble resin composition, and in the JP-A No. 11-204399, it is reported that a coating including a water-soluble resin compound is developed with a highly soluble solution comprising water and an organic solvent, and a solution of low solubility, such as water, is then applied to rinse the coating. The latter publication refers to the addition of surfactants to the highly soluble solution, but it does not specify what kind of surfactants being added nor refer to any effect of using the surfactants. By using these conventional methods, issues of development defect and pattern defect may arise, and dimension controllability of miniaturized resist patterns is insufficient. Therefore, the current circumstances are that dimension controllability of obtained resist patterns cannot be greatly enhanced due to the difficulties in forming a coating without affecting the underlying resist pattern or miniaturized resist pattern or being affected by the dimension or layout of the underlying resist pattern.

[0006]

Furthermore, while JP-A No. 11-204399 refers to the addition of surfactants to a developer, adding surfactants to a developing solution is problematic because air bubbles form during development when developer is discharged on a wafer and the air bubbles that are formed cannot be removed entirely from the developer. Consequently, these problems may result in an uneven development process and in forming a pattern with low dimension controllability. Therefore, surfactants for developers should have low foaming or high defoaming capability so that bubbles dissapear after they are formed.

[0007]

[Problem to be Solved by the Invention]

An object of the present invention is to provide an aqueous surfactant solution for coating development that does not have the issues mentioned above and a process for resist pattern processing using the same. In other words, a first object of the present invention is to provide an aqueous surfactant solution that greatly enhances the controllability of pattern dimensions and a method for pattern forming using the same for pattern forming methods wherein a resist pattern is coated and then widened in order to reduce the size of trench patterns and hole patterns below the resolution limitations effectively. aqueous surfactant solution inhibits bridging due to excessive cross-linking reaction, forming of development residue including scum, and re-adhesion of undissolved substances. Additionally, the aqueous surfactant solution does not affect the underlying resist pattern or miniaturized (reduced) resist pattern, is not affected by the dimension or pattern layout of the underlying pattern, and is free from non-uniform development that originates in foamability (capability to produce foam) of the developer.

[8000]

[Means for Solving Problem]

Following intensive studies and discussions, the present inventors found out that in a pattern forming method for miniaturizing a resist pattern wherein the resist pattern is formed in a conventional process, coated, and then widened in order to reduce pattern dimension, occurrence of development defect and pattern defect such as bridging and scum can be inhibited and that higher controllability of dimensions in pattern miniaturization can be achieved when using an aqueous developer solution that includes surfactants having specific structures, and thus accomplished the present invention.

[0009]

Specifically, the present invention is an aqueous surfactant solution for coating development and a process for resist pattern processing comprising following compositions and conditions.

- (1) An aqueous surfactant solution for coating development comprising one or more surfactants and one of water and mixture of water and an organic solvent, wherein the surfactants are selected from the group consisting of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, N-acyl-N-methyl taurinate, fatty acid alkylolamide, and adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene.
- (2) An aqueous surfactant solution for coating development as described in (1), in which an acyl group of the surfactant has 10 to 14 carbon atoms.

[0010]

(3) An aqueous surfactant solution for coating development as

described in one of (1) and (2), comprising at least one surfactant selected from the group consisting of N-lauroyl sarcosinate, N-lauroyl-N-methyl alaninate, N-lauroyl taurinate, and N-lauroyl-N-methyl taurinate.

(4) An aqueous surfactant solution for coating development as described in (1), in which a counter ion of one of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, and N-acyl-N-methyl taurinate is one of an organic amine and an organic amine salt.

[0011]

- (5) An aqueous surfactant solution for coating development as described in one of (1) and (2), in which (a) the fatty acid alkylolamide and the adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene contain a fatty acid having 6 to 22 carbon atoms and an alkylol group having 1 to 3 carbon atoms; and (b) a number of repeating units of a polyoxyethlene chain of the adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene is 10 or less.
- (6) An aqueous surfactant solution for coating development as described in one of (1) to (5), in which a concentration of the surfactant is 0.01 weight percent to 10.0 weight percent.

[0012]

(7) An aqueous surfactant solution for coating development as described in one of (1) to (6), in which the organic solvent comprises at least one organic solvent selected from the group consisting of one of saturated and unsaturated alcohol having 1 to 8 carbon atoms, saturated polyol having one of 2 and 3 hydroxyl groups, unsaturated alkylamine having 1 to 3 carbon

- atoms, and one of saturated and unsaturated alkanolamine having 1 to 3 carbon atoms.
- (8) An aqueous surfactant solution for coating development as described in one of (1) to (7), in which the mixture of water and the organic solvent has a ratio of water to the organic solvent from 80:20 to 99:1.

[0013]

(9) A method for resist pattern processing using as a developer an aqueous surfactant solution for coating development as described in one of (1) to (8), wherein the coating is applied to a resist pattern, the resist pattern is widened by cross-linking of the coating, and an uncross-linked part of the coating is removed by the developer, thereby miniaturizing the resist pattern.

[0014]

This and the following sections describe the present invention in further detail. An aqueous surfactant solution of the present invention employs at least one surfactant selected from the group consisting of N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, N-acyl-N-methyl taurinate, fatty acid alkylolamide, and adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene, wherein an acyl group of the surfactants having, preferably, 10 to 14 carbon atoms.

[0015]

Examples of surfactants preferably employed for the aqueous surfactant solution of the present invention are listed here. N-acyl sarcosinates include, for example, coconut oil fatty acid sarcosinate, lauroyl sarcosinate, myristoyl sarcosinate, and oleoyl sarcosinate.

N-acyl-N-methyl alaninates include, for example, coconut oil fatty acid methyl alaninate, lauroyl methyl alaninate, myristoyl methyl alaninate, and oleoyl methyl alaninate. N- acyl taurinates include, for example, N-lauroyl taurinate, N-myristoyl taurinate, and N-oleoyl taurinate. N-acyl-N-methyl taurinates include, for example, N-lauroyl-N-methyl taurinate, N-myristoyl-N-methyl taurinate, and N-oleoyl-N-methyl taurinate. Fatty acid alkylolamide and adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene include, for example, coconut oil fatty acid monoethanolamide, coconut oil fatty acid diethanolamide, lauric monoethanolamide, lauric diethanolamide, myristic monoethanolamide, diethanolamide, myristic stearic monoethanolamide, stearic diethanolamide, palmitic monoethanolamide, palmitic diethanolamide, oleic monoethanolamide, oleic diethanolamide, palm kernel oil fatty acid monoethanolamide, palm kernel oil fatty acid diethanolamide, lauric monoisopropanolamide myristic monoisopropanolamide, monoisopropanolamide, monoisopropanolamide, palmitic oleic monoisopropanolamide, palm kernel oil acid fatty monoisopropanolamide, and adducts of these substances and polyoxyethylene.

[0016]

Of these surfactants, it is preferable for N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, and N-acyl-N-methyl taurinate to have a lauroyl group for their acyl group, and it is preferable for fatty acid alkylolamide and adducts of fatty acid alkylolamide and polyoxyethylene to have a lauroyl group for acyl group in their fatty acid. More specifically, N-lauroyl sarcosinate, N-lauroyl-N-methyl alaninate, N-lauroyl taurinate, N-lauroyl-N-methyl taurinate, lauric monoethanolamide, lauric

diethanolamide, and the like are the more preferred surfactants.

[0017]

Of these surfactants, N-acyl sarcosinate, N-acyl-N-methyl alaninate, N-acyl taurinate, and N-acyl-N-methyl taurinate can have a basic ion of any kind as their counter ion, but an organic amine or an organic amine salt is preferred. Organic amines that are used as counter ions in surfactants for the present invention include, for example, alkanolamines such as monoethanolamine, diethanolamine, triethanolamine, N-methyl ethanolamine, and N-ethyl ethanolamine, and alkylamines such as monoethylamine, diethylamine, and triethylamine. Organic amine salts include, for example, tetramethyl ammonium hydroxide and tetraethyl ammonium hydroxide.

[0018]

These surfactants can be used either as the only content or as a mixture of two or more to form an aqueous solution, the amount of which is not limited provided that the formed aqueous solution is homogeneous. It is, however, more effective for the aqueous surfactant solution of the present invention to have its surfactant content in the range of from 0.01 weight percent to 10.0 weight percent, and more preferably from 0.1 weight percent to 0.5 weight percent.

[0019]

It is preferred to remove organic impurities, metal ions, and chloride ions among others from the surfactants for the present invention by means of distillation, salting out, recrystallization, ion exchange, desalination through ultrafiltration, filtration, and various adsorption treatments among others. However, preservatives may be added and used for preservation concerns.

[0020]

Although water is preferable as the solvent of the aqueous surfactant solution for the present invention, a water-soluble organic solvent can be mixed if the surfactant has low solubility, has high foamability, or spreads insufficiently over a resist pattern. there is no limitation as to what organic solvents may be used provided that they are soluble in water, it is more effective to use (a) saturated or unsaturated alcohols having 1 to 8 carbon atoms such as methanol, ethanol, propanol, and isopropanol, (b) saturated polyols containing 2 to 3 hydroxyl groups such as ethylene glycol, diethylene glycol, and glycerol, (c) saturated or unsaturated alkylamines containing 1 to 3 carbon atoms such as monomethylamine, dimethylamine, trimethylamine, monoethylamine, ethanolamine, and diethanolamine, (d) alkylamine salts such as tetramethyl ammonium salt, and (e) a combination of two or more of these solvents. Concentration of these organic solvents in the formed mixture has no specific limit provided that the organic solvents are miscible with water at such concentration. However, a preferred concentration range of the organic solvent in the aqueous surfactant solution for the present invention is from 1.0 weight percent to 20.0 weight percent, and a range of from 1.0 weight percent to 5.0 weight percent is further preferred.

[0021]

No specific limitation is applied to water, wherein surfactants of the present invention and organic solvents are dissolved. It is preferred to use distillation, ion exchange, filtration, and various adsorption treatments in order to remove organic impurities, metal ions, and chloride ions. In addition, it is preferred that the aqueous

surfactant solution of the present invention be given the same kind of treatments as mentioned above and be free of solid substances larger than quarter-micron.

[0022]

As to the development of coating using the aqueous surfactant solution of the present invention, a process similar to conventional well-known methods for resist development can be used, and a developing apparatus for conventional resist development may also be used. In general, methods like puddle development and shower development are implemented to develop using developing nozzles such as soft impact nozzle and to rinse off remaining surfactant on the surface of or inside a resist pattern using pure water after development. At the rinsing process, alcohols including ethanol and isopropanol, organic amines such as triethylamine, and organic amine salts such as tetramethyl ammonium salt can be added to the pure water to rinse the resist pattern. Further more, the pattern may be baked in order to remove water from the pattern after these development processes.

[0023]

Additionally, in order to further enhance the effectiveness of the aqueous surfactant solution of the present invention, it is preferred to control solution temperature, discharge pressure and discharge time from the nozzle, and humidity and temperature inside the development apparatus within a suitable range.

[0024]

Coating resin compositions that have been reported to date works efficiently with the aqueous surfactant solution of the present invention without any specific limitation. AZ R200 by Clariant (Japan) KK can be listed among others as commercially available products, which can easily be purchased.

[0025]

[Examples]

To further describe the present invention in detail, the following section is dedicated to examples and comparative examples. However, the examples do not limit the aspects of the present invention.

[0026] Preparation of aqueous surfactant solutions

Aqueous surfactant solutions A and B are prepared by mixing all components at rates as specified below, stirring the mixture sufficiently to dissolve, and filtrating the solution using 0.1 micrometer filters.

Aqueous surfactant solution A

N-lauroyl sarcosine triethanolamine	5.0
water	95.0
Aqueous surfactant solution B	
N-lauroyl-N-methyl alanine triethanolamine	5.0
water	95.0

[0027] Comparative developers

As a comparative developer with the aqueous surfactant solutions A and B, commercially available AZ R2 Developer, an aqueous solution of organic solvents containing no surfactant, by Clariant (Japan) KK is used (Note that hereafter, AZ is a registered trademark). Additionally, AZ 600MIF and AZ AQUATAR by

Clariant (Japan) KK are employed as comparative developers that contain surfactants that are different from the surfactants of the present invention.

[0028] Formation of line-and-space patterns and contact hole patterns

AZ DX5400P, a positive photosensitive resin composition by Clariant (Japan) KK, is applied on an HMDS treated 6-inch wafer using a spin coater (MK-V) by Tokyo Electron Lmited. The wafer is then prebaked at 90°C for 60 seconds using a hotplate to form a resist layer of about 0.54 micrometers. After prebake, an exposure apparatus (FPA-3000 EX5 by Canon Inc., NA=0.63) having an exposure wavelength of KrF laser (193 nm) and various patterns of uniform line-and-space width are used to expose the wafer. Then the wafer undergoes a post-exposure bake (PEB) with a hotplate at 110°C for 90 seconds. In the final step, an alkaline developer (AZ 300MIF Developer, an aqueous solution of 2.38 weight percent hydroxyl tetramethyl ammonium) by Clariant (Japan) KK is used for spray puddle development at 23°C for 1 minute to obtain a positive resist pattern.

[0029] Formation of contact hole patterns

AZ DX3200SC, a positive photosensitive resin composition by Clariant (Japan) KK, is applied on an HMDS treated 6-inch wafer using the spin coater (MK-V) by Tokyo Electron Limited. The wafer is then prebaked at 80°C for 90 seconds using a hotplate to form a resist layer of about 0.76 micrometers. After prebake, an exposure apparatus (FPA-3000 EX5 by Canon Inc., NA=0.63) having an exposure wavelength of KrF laser (193 nm) and various patterns of uniform hole diamiter are used to expose the wafer. Then the wafer undergoes a post-exposure bake (PEB) with a hotplate at 110°C for 60

seconds. In the final step, an alkaline developer (AZ 300MIF Developer, an aqueous solution of 2.38 weight percent hydroxyl tetramethyl ammonium) by Clariant (Japan) KK is used for spray puddle development at 23°C for 1 minute to obtain a positive resist pattern.

[0030] Examples 1 and 2 and comparative example 1

AZ R200 by Clariant (Japan) KK is applied over the line-and-space patterns and hole patterns as prepared above using the spin coater (MK-V) by Tokyo Electron Limited and baked at 85°C for 70 seconds using a hotplate to obtain a water-soluble resin coating of 0.4 micrometers. Then the resist patterns are treated with a mixing-bake, a baking process to allow the resist and the coating to react, at 115°C for 70 seconds using a hotplate to enable cross-linking of the water-soluble resin. Following this step, the aqueous surfactant solutions A, B, and AZ R2 Developer are used for puddle-developing at 23°C for 1 minute to peel uncross-linked layer off and form an insoluble cross-linked layer of the water-soluble resin coating above the line-and-space patterns and contact hole patterns. The patterns are then baked at 110°C for 70 seconds to desiccate. Assessments of dimension reduction and development residue are made for the reduced patterns that are formed through these steps as described in the following section. Results are shown in Table 1.

[0032] Assessment of reduced dimension

Using a high-precision visual wafer inspection system (S-9200) by Hitachi Ltd., spacing widths of the line-and-space patterns and hole diameters of the hole patterns have been measured before and after formation of the insoluble layer, and reduction of dimensions have been evaluated using reduction percentage, which can be derived

from the following equation.

Reduction percentage = $\{[(dimension before formation of an insoluble layer) - (dimension after formation of an insoluble layer)] / <math>(dimension before formation of an insoluble layer)\} x 100$

[0032] Assessment of development residue occurrence

Using a high-precision visual wafer inspection system (S-9200) by Hitachi Limited, 100 sections distributed over the whole surface of each silicon wafer have been observed before and after formation of an insoluble layer to count the number of sections in which development residues including bridging and scum have been generated. The evaluation of development residue occurrence is made according to these numbers. An example of a contact hole pattern and another of a line-and-space pattern that have development residues are shown in figures 1 and 2. However, the extent of the occurrence of development residues is not the issue in verifying the occurrence, therefore a section being observed to have a minimal residue is counted as one.

[0033]

[Table 1]

Type of Pattern	Example Nos. and	Type of aqueous	Pattern Dimension (micrometer)		Reduction Percentage	Number of development
	Comparative	surfactant	Before	After	(%)	residue
*	Example No.	solution	Reduction	Reduction		occurrence
						(sections / 100
						sections)
Contact Hole	Example 1	Α	0.219	0.137	37.4	0
	Example 2	В	0.221	0.142	35.7	2
	Comparative	R2	0.219	0.151	31.1	48
	Example 1	Developer				
Line-and-Space	Example 1	A	0.221	0.126	43.0	1
	Example 2	В	0.220	0.132	40.0	0
	Comparative	R2	0.220	0.142	35.5	100
	Example 1	Developer				

[0034]

It is understood from the Table 1 shown above that aqueous surfactant solutions for coating development of the present invention inhibit generation of pattern defects and have high controllability of dimension reduction.

[0035] Examples 3 and 4 and comparative examples 2, 3, and 4 (assessment of foamability 1)

A water-soluble resin is applied over the line-and-space patterns and hole patterns as prepared above using the spin coater (MK-V) by Tokyo Electron Limited and baked at 85°C for 70 seconds using a hotplate to obtain a water-soluble resin coating of about 0.4 micrometers. Then the resist patterns are treated with a mixing-bake

at 115°C for 70 seconds using a hotplate to enable cross-linking of the water-soluble resin. Following this step, the aqueous surfactant solutions A, B, AZ R2 Developer, AZ 600MIF, and AZ AQUATAR are spread over the patterns at 23°C. Air bubbles that are formed during this step have been observed with the eye. Results are shown in column "Foamability above wafer" in Table 2.

[0036]

Assessment of foamability 1 has been made using criteria wherein foamability is considered "high" when small bubbles have been formed throughout the surface of the wafer, "medium" when small bubbles are formed only at and near the edge of the wafer (total area smaller than 10 percent of the whole surface of the wafer), and "low" when extremely small number of small bubbles are formed.

[0037] Examples 5 and 6 and comparative examples 5, 6, and 7 (assessment of foamability2)

Foamability assessment of aqueous surfactant solutions have been made using a different method from the assessment of foamability 1, wherein 12 g of the aqueous surfactant solutions A, B, R2 Developer, AZ 600MIF, and AZ AQUATAR are poured into respective glass containers, stirred for 30 seconds or more, and observed with the eye to determine the time needed for all air bubbles to disappear. Results are shown in column "Foamability under shaking" in Table 2.

[0038]

[Table 2]

Type of aqueous	Foamability above wafer	Foamability under shaking		
surfactant solution		(time)		
Α	Low (example 3)	0.5 (example 5)		
В	Low (example 4)	1.0 (example 6)		
R2 Developer	None (comparative example 2)	0 (comparative example 5)		
AZ 600MIF	Low (comparative example 3)	0.5 (comparative example 6)		
AZ AQUATAR	High (comparative example 4)	24.0 (comparative example 7)		

[0039]

It is understood from the Table 2 that aqueous surfactant solutions of the present invention have the same or lower foamability compared with aqueous surfactant solutions currently used as developers.

[Effects of the Invention]

As described above in detail, in a process for resist pattern processing wherein a resist pattern is formed, coated, and then widened using a conventional method in order to effectively miniaturize trench patterns and hole patterns, the use of the aqueous surfactant solutions of the present invention as developers inhibits the occurrence of development residues and pattern defects and enables formation of a coating having excellent dimension controllability of pattern miniaturization. Furthermore, in the field of semiconductor device fabrication, wherein the devices have become ever more highly integrated in the recent years, the aqueous surfactant solutions of the present invention enables a high yield of microfabrication without

investments in large-scale equipment.

[Brief Description of Drawings]

[Fig. 1]

A microscopic view of a contact hole pattern having development residues

[Fig. 2]

A microscopic view of a line-and-space pattern having development residues

[Fig. 1]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-49161 (P2002-49161A)

> 2H096 5F046

(43)公開日 平成14年2月15日(2002.2.15)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	ΡI		テーマコード(参考)
G03F 7/40	511	G 0 3 F 7/40	511	2H096
H01L 21/027		H01L 21/30	570	5 F O 4 6

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 8 頁)

ト ジャパン 株式会社 区本駒込二丁目28番8号 文京 ート センターオフィス9階
耶大東町千浜3810 クラリアン
ン 株式会社内
尾 宏紀 (外1名)
AA25 BA05 EA03 EA05 HA30
.A30 IA28 A12
A28 LA12

(54) 【発明の名称】 被覆層現像用界面活性剤水溶液

(57)【要約】

【課題】 従来の方法で形成されたレジストパターンに 水溶性樹脂被覆層を施し、との被覆層をレジストから供 給される酸により架橋した後、被覆層の未架橋部を現像 液により溶解除去することによりレジストパターンを太 らせ、トレンチパターンやホールパターンを実効的に微 細化する際に、バターンのブリッジングやスカムなどに よるパターン欠陥の発生を抑制し、縮小寸法制御性の高 い微細化パターンを得る。

【構成】 水溶性樹脂被覆層の現像液として、N-アシ ルサルコシネート、N-アシル-N-メチルアラニネー ト、N-アシルタウリネート、N-アシル-N-メチル タウリネート、脂肪酸アルキロールアミドおよび脂肪酸 アルキロールアミドポリオキシエチレン付加物から選ば れた少なくとも1種の界面活性剤を含有する水溶液を用 いる。この水溶液には水に溶解する溶剤が含まれていて もよい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 界面活性剤および水あるいは水と有機溶剤の混合物からなる被覆層現像用界面活性剤水溶液において、前記界面活性剤がNーアシルサルコシネート、NーアシルーNーメチルアラニネート、Nーアシルタウリネート、脂肪酸アルキロールアミドおよび脂肪酸アルキロールアミドボリオキシエチレン付加物から選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液

【請求項2】 前記界面活性剤中のアシル基の炭素原子数が10~14であることを特徴とする請求項1記載の被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項3】 請求項1または2に記載の被覆層現像用界面活性剤水溶液において、界面活性剤がNーラウロイルサルコシネート、NーラウロイルーNーメチルアラニネート、NーラウロイルタウリネートおよびNーラウロイルーNーメチルタウリネートから選ばれた少なくとも1種であることを特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項4】 請求項1 に記載の被覆層現像用界面活性 剤水溶液において、N-アシルサルコシネート、N-ア シル-N-メチルアラニネート、N-アシルタウリネート トおよびN-アシル-N-メチルタウリネートの対イオ ンが有機アミンまたは有機アミン塩であることを特徴と する被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項5】 請求項1または2記載の被覆層現像用界面活性剤水溶液において、脂肪酸アルキロールアミドおよび脂肪酸アルキロールアミドおよび脂肪酸アルキロールアミドボリオキシエチレン付加物中の脂肪酸の炭素数は6~22であり、アルキロール基の炭素数は1~3であり、脂肪酸アルキロールアミドボリオキシエチレン付加物中のポリオキシエチレン鎖の繰り返し単位数は10以下であることを特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項6】 請求項1~5のいずれかに記載の被覆層 現像用界面活性剤水溶液において、界面活性剤の濃度が 0.01~10.0重量パーセントであることを特徴と する被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項7】 上記請求項1~6のいずれかに記載の被 復層現像用界面活性剤水溶液において、有機溶剤が、炭 40素原子数1~8の飽和または不飽和アルコール、水酸基 数が2または3の飽和多価アルコール、炭素原子数1~3の飽和または不飽和アルキルアミン、炭素原子数1~3の飽和または不飽和アルカノールアミンから選ばれた 少なくとも1種からなることを特徴とする被復層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項8】 請求項1~7のいずれかに記載の被覆層現像用界面活性剤水溶液において、水と有機溶剤の混合物の水:有機溶剤の混合比が80:20~99:1であることを特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【請求項9】 レジストバターンに被覆層をほどこし、被覆層の架橋によりレジストバターンを太らせ、未架橋被覆層を現像液により除去することによりパターンを実効的に微細化するパターン形成方法において、該現像液として、請求項1~8のいずれかに記載の被覆層現像用界面活性剤水溶液を用いることを特徴とするパターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な被覆層現像用界面活性剤水溶液に関し、さらに詳細には、半導体素子の製造などにおいて、レジストパターンを形成した後、被覆層をほどこし、レジストのパターンを太らせることにより、トレンチパターンやホールパターンを実効的に微細化するレジストパターンの形成方法において用いられる、被覆層現像用界面活性剤水溶液およびこの界面活性剤水溶液を用いる微細化レジストパターンの形成方法に関する。

[0002] 【従来の技術】LSIなどの半導体素子の製造や、LC 20 Dパネルの液晶表示面の作成、サーマルヘッドなどの回 路基板の製造等を初めとする幅広い分野において、微細 素子の形成あるいは微細加工を行うため、基板上にレジ ストパターンを形成することが行われている。このレジ ストパターンの形成においては、紫外線、遠紫外線、エ キシマーレーザー、X線、電子線等の活性光線にて感光 性樹脂組成物を選択的に照射、露光した後、現像処理を 行う、いわゆるフォトリソグラフィー法が利用されてい る。とのフォトリソグラフィー法においては、レジスト パターンを形成するためにポジ型またはネガ型の感光性 樹脂組成物が用いられている。近年、半導体デバイスな どの高集積化に伴い、製造プロセスに要求される配線お よび分離幅はますます微細化されてきており、これに対 応すべくg線、i線、エキシマレーザー等の短波長光源 を利用した露光装置が使用され、また露光の際に位相シ フトマスク等を用いることも行われている。しかし、従 来の露光によるフォトリソグラフィー技術では、その波 長限界を越える微細なレジストパターンを形成すること は困難であるし、また短波長用の露光装置や位相シフト マスク等を用いる装置は高価である。このため、このよ うな高価な装置を用いることなく、また従来公知のポジ 型あるいはネガ型感光性樹脂組成物を用い、従来公知の パターン形成装置を用いることによりレジストパターン を実効的に微細化する方法が鋭意研究され、例えば特開 平5-241348号公報、特開平6-250379号 公報、特開平10-73927号公報、特開平11-2 04399号公報などにより報告されている。これら公 報に記載された方法は、従来の感光性樹脂組成物を用 い、従来法によりバターン形成を行った後、形成された 50 レジストパターン上に被覆層を施し、レジストの加熱お

よび/または露光により、レジスト中に生成された酸或 いはレジスト中に存在する酸を前記被覆層へ拡散させ、 との拡散された酸により被覆層を架橋、硬化させ、その 後未架橋の被覆層を除去することによりレジストパター ンを太らせ、結果としてレジストパターン間の幅を狭く し、レジストパターンの分離サイズあるいはホール開口 サイズを縮小してレジストパターンの微細化を図り、実 効的に解像限界以下の微細レジストパターンを形成する 方法である。

【0003】上記の如き微細パターン形成方法において は、被覆層形成用組成物として、酸により架橋可能な水 溶性の感光性樹脂組成物あるいは非感光性の水溶性樹脂 組成物などが用いられ、また未架橋の被覆層を現像、除 去するため水あるいは水と有機溶剤との混合溶液などが 用いられる。しかし、現像液として水や水と有機溶剤と の混合溶液を用いる場合、被覆層が過度に不溶化されて いると、現像後のレジストパターンにブリッジングが形 成されたり、現像時スカム等の現像残渣物を生じたり、 被覆層用水溶性樹脂組成物中の疎水基を含有する成分が・ 現像時に未溶解物としてウェハ表面に再付着し、パター 20 ン欠陥を生じるなどの問題がある(図1および図2)。 また、とのようなブリッジングやスカムが発生する場 合、多量の水や水と有機溶剤からなる現像液を吐出す る、またはパドル現像回数を増やすような既存の手法を 応用することで回避可能なケースがあるものの、微細化 後のバターン寸法の再現性や均一性の面で制御が困難で あり、歩留まりの向上、操作の簡便化、プロセス安定化 のために改善が望まれてきた。

【0004】また、被覆層を形成する材料として、酸に 用される場合、下地のレジストパターン中に異なったパ ターン寸法を有するパターンが混在するとか、パターン の疎密があるとか、あるいはパターンの配列などによっ ては、下地のレジストパターン中に発生する酸の濃度が 場所により異なり、とれにより被覆層中の架橋密度に相 違が生じて、得られるパターンの寸法制御性が低下して しまう。更に、現像液として、水と有機溶剤の混合溶液 など被覆層に対し高い溶解性を有する溶液を使用した場 合、上記のパターン配座が異なると単純にその溶解速度 に相違が生じてしまい、結果的に得られるパターンの寸 40 法制御性が低下してしまう。実質的にこのような問題を 回避しようとすると、下地レジストのパターン寸法やパ ターン配置といった露光パターンの設計に若干の変更を 施す必要が生じ、半導体素子製造のコストや簡便さの面 から改善が望まれている。

【0005】上記微細化レジストバターン形成方法を具 体的に示すと、例えば、特開平10-73927号公報 には水溶性樹脂組成物からなる被覆層を現像するため、 水あるいはTMAH(水酸化テトラメチルアンモニウ

99号公報には、水溶性樹脂組成物からなる被覆層を、 水と有機溶剤からなる溶解性の高い溶液で現像した後、 溶解性の低い溶液、例えば水でリンスする方法が記載さ れている。また、後者には溶解性の高い溶液に、界面活 性剤を含有させることも記載されているが、界面活性剤 としてどのようなものを用いるか具体的に記載がない し、界面活性剤を用いた効果についても記載がない。と れら従来方法によっては、現像欠陥、バターン欠陥の問 題が生ずる場合があるし、得られる微細化レジストバタ ーンの寸法制御性は十分でなく、下地レジストパターン や縮小後のレジストパターンへの影響なく、また、下地 レジストバターンの寸法や配置等に依存せずに被覆層を 形成し、得られるレジストパターンの寸法制御性を大き く改善することができないのが現状である。

【0006】なお、特開平11-204399号公報に は、界面活性剤を現像液中に含有させることが記載され ているが、現像液に界面活性剤を含有させた場合、現像 時に現像液をウェハ上に吐出させた際に気泡が発生する とか、発生した気泡が現像剤中から抜けきれないという 問題があり、これにより不均一な現像処理が行われ、寸 法制御性の低いパターンが形成されてしまうことがあ る。このため、現像剤に用いる界面活性剤としては、低 発泡性あるいは一旦発泡しても高消泡性のものが望まれ る.

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記したど とき問題点を有さない被覆層現像用界面活性剤水溶液お よびこの界面活性剤水溶液を用いる筬細化レジストバタ ーンの形成方法を提供するととを目的とするものであ より架橋して不溶化層を形成する水溶性樹脂組成物が使 30 る。すなわち、本発明の第一の目的は、レジストパター ン上に被覆層をほどとし、レジストのパターンを太らせ ることにより、トレンチバターンやホールバターンを実 効的に限界解像以下に微細化することのできるパターン 形成方法において、過度の架橋反応によるブリッジン グ、スカム等の現像残渣の発生、未溶解物の再付着を抑 制し、下地レジストパターンや微細化 (縮小) 後のレジ ストパターンに影響を及ぼすことなく、また下地レジス トパターン寸法やパターン配置に依存せず、更に現像剤 の発泡等に起因する現像ムラの発生がなく、パターン寸 法制御性を大きく改善することのできる被覆層現像用界 面活性剤水溶液およびこの界面活性剤水溶液を用いるバ ターン形成方法を提供するととを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研 究、検討を行った結果、、従来の方法で形成されたレジ ストパターンに被覆層をほどとし、レジストのパターン を太らせることにより微細化を行うパターン形成方法に おいて、特定の構造を有する界面活性剤を含む水溶液を 現像剤として用いた場合、ブリッジングやスカムといっ ム)水溶液を用いることが、また特開平11-2043 50 た現像欠陥やパターン欠陥の発生を抑制することがで

き、かつバターン微細化の際の寸法制御性が優れている ことを見出し、本発明を成したものである。

【0009】すなわち、本発明は、以下の構成からなる 被覆層現像用界面活性剤水溶液およびパターン形成方法 である。

(1) 界面活性剤および水または水と有機溶剤の混合物 からなる被覆層現像用界面活性剤水溶液において、前記 界面活性剤がN-アシルサルコシネート、N-アシルー N-メチルアラニネート、N-アシルタウリネート、N ルアミドおよび脂肪酸アルキロールアミドポリオキシエ チレン付加物から選ばれた少なくとも1種からなること を特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液。

(2)上記(1)の被覆層現像用界面活性剤水溶液にお いて、界面活性剤中のアシル基の炭素原子数が10~1 4であることを特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶 液.

【0010】(3)上記(1)または(2)の被覆層現 像用界面活性剤水溶液において、界面活性剤が、N-ラ ウロイルサルコシネート、N-ラウロイル-N-メチル 20 アラニネート、N-ラウロイルタウリネートおよびN-ラウロイル-N-メチルタウリネートから選ばれた少な くとも1種であることを特徴とする被覆層現像用界面活 性剤水溶液。

(4)上記(1)の被覆層現像用界面活性剤水溶液にお いて、N-アシルサルコシネート、N-アシル-N-メ チルアラニネート、N-アシルタウリネートおよびN-アシル-N-メチルタウリネートの対イオンが有機アミ ンまたは有機アミン塩であることを特徴とする被覆層現 像用界面活性剤水溶液。

【0011】(5)上記(1)または(2)の被覆層現 像用界面活性剤水溶液において、脂肪酸アルキロールア ミドおよび脂肪酸アルキロールアミドポリオキシエチレ ン付加物中の脂肪酸の炭素数は6~22であり、アルキ ロール基の炭素数は1~3であり、脂肪酸アルキロール アミドポリオキシエチレン付加物中のポリオキシエチレ ン鎖の繰り返し単位数は10以下であることを特徴とす る被覆層現像用界面活性剤水溶液。

(6)上記(1)~(5)のいずれかの被覆層現像用界 面活性剤水溶液において、界面活性剤の濃度が0.01 40 ~10.0重量パーセントであることを特徴とする被覆 層現像用界面活性剤水溶液。

【0012】(7)上記(1)~(6)のいずれかの被 覆層現像用界面活性剤水溶液において、有機溶剤が、炭 素原子数1~8の飽和または不飽和アルコール、水酸基 数が2または3の飽和多価アルコール、炭素原子数1~ 3の飽和または不飽和アルキルアミン、炭素原子数1~ 3の飽和または不飽和アルカノールアミンから選ばれた 少なくとも1種からなることを特徴とする被覆層現像用 界面活性剂水溶液。

(8) 上記(1)~(7) のいずれかの被覆層現像用界 面活性剤水溶液において、水と有機溶剤の混合物の水: 有機溶剤の混合比が80:20~99:1であることを 特徴とする被覆層現像用界面活性剤水溶液。

【0013】(9)レジストパターンに被覆層を施し、 被覆層の架橋によりレジストパターンを太らせ、未架橋 被覆層を現像剤により除去することによりパターンを実 効的に微細化するパターン形成方法において、現像剤と して上記(1)~(8)のいずれかの被覆層現像用界面 ーアシル-N-メチルタウリネート、脂肪酸アルキロー 10 活性剤水溶液を用いることを特徴とするバターン形成方

> 【0014】以下、本発明を更に詳細に説明する。本発 明の界面活性剤水溶液においては、界面活性剤として、 N-アシルサルコシネートまたはN-アシル-N-メチ ルアラニネートまたはN-アシルタウリネートまたはN -アシル-N-メチルタウリネートまたは脂肪酸アルキ ロールアミドまたは脂肪酸アルキロールアミドポリオキ シエチレン付加物が用いられる。これら界面活性剤にお いて、界面活性剤中のアシル基としては、炭素原子数が 10~14のアシル基が好ましい。

【0015】本発明の界面活性剤水溶液に好ましく用い ることができる界面活性剤を例示すると、N-アシルサ ルコシネートとしては、例えばヤシ油脂肪酸サルコシネ ート、ラウロイルサルコシネート、ミリストイルサルコ シネート、オレオイルサルコシネートなどが挙げられ、 NーアシルーNーメチルアラニネートとしては、例えば ヤシ油脂肪酸メチルアラニネート、ラウロイルメチルア ラニネート、ミリストイルメチルアラニネート、オレオ イルメチルアラニネートなどが挙げられ、N-アシルタ 30 ウリネートとしては、例えばN-ラウロイルタウリネー ト、N-ミリストイルタウリネート、N-オレオイルタ ウリネートなどが挙げられ、N-アシル-N-メチルタ ウリネートとしては、例えばN-ラウロイル-N-メチ ルタウリネート、N-ミリストイル-N-メチルタウリ ネート、N-オレオイルーN-メチルタウリネートなど が挙げられ、脂肪酸アルキロールアミドおよび脂肪酸ア ルキロールアミドポリオキシエチレン付加物としては、 例えばヤシ油脂肪酸モノエタノールアミド、ヤシ油脂肪 酸ジエタノールアミド、ラウリン酸モノエタノールアミ ド、ラウリン酸ジエタノールアミド、ミリスチン酸モノ エタノールアミド、ミリスチン酸ジエタノールアミド、 ステアリン酸モノエタノールアミド、ステアリン酸ジェ タノールアミド、パルミチン酸モノエタノールアミド、 パルミチン酸ジエタノールアミド、オレイン酸モノエタ ノールアミド、オレイン酸ジエタノールアミド、パーム 核油脂肪酸モノエタノールアミド、パーム核油脂肪酸ジ エタノールアミド、ラウリン酸モノイソプロパノールア ミド、ミリスチン酸モノイソプロパノールアミド、ステ アリン酸モノイソプロパノールアミド、パルミチン酸モ 50 ノイソプロパノールアミド、オレイン酸モノイソプロバ ノールアミド、パーム核油脂肪酸モノイソプロパノール アミドおよびこれらのボリオキシエチレン付加物などが 挙げられる。

【0016】 これら界面活性剤のうち、N-アシルサル コシネート、N-アシル-N-メチルアラニネート、N -アシルタウリネートおよびN-アシル-N-メチルタ ウリネートについてはアシル基部分がラウロイル基であ るものが、脂肪酸アルキロールアミドや脂肪酸アルキロ ールアミドボリオキシエチレン付加物については脂肪酸 中のアシル基部分がラウロイル基であるものが好まし く、具体的にはN-ラウロイルサルコシネート、N-ラ ウロイルーN-メチルアラニネート、N-ラウロイルタ ウリネート、N-ラウロイル-N-メチルタウリネー ト、ラウリン酸モノエタノールアミドまたはラウリン酸 ジエタノールアミドなどがより好ましいものである。 【0017】また、これら界面活性剤のうち、N-アシ ルサルコシネート、N-アシル-N-メチルアラニネー ト、N-アシルタウリネートおよびN-アシル-N-メ チルタウリネートについては対イオンは塩基イオンであ ればいずれのものでもよいが、有機アミンまたは有機ア 20 ミン塩が好ましい。本発明で用いられる界面活性剤の対 イオンとして用いられる有機アミンを例示すると、例え ぱモノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエ タノールアミン、N-メチルエタノールアミン、N-エ チルエタノールアミンのようなアルカノールアミンやモ ノエチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミンの ようなアルキルアミンが挙げられる。また、有機アミン 塩としては、例えばテトラメチルアンモニウムハイドロ オキサイド、テトラエチルアンモニウムハイドロオキサ イドなどが挙げられる。

【0018】また、これら界面活性剤は、単独でまたは 2種以上混合して使用することができ、その配合量は均 一な水溶液になればいかなる配合量でも構わないが、よ り効果的であるのは本発明の界面活性剤水溶液全量に対 し0.01~10.0重量パーセントであり、更に好ま しくは0.1~5.0重量パーセントである。

【0019】本発明で用いられる界面活性剤は、蒸留、 塩析、再結晶、イオン交換処理、限外ろ過による脱塩処 理、フィルター処理、各種吸着処理等により有機不純 しい。ただし、防腐性等を考慮し、バラベン等の防腐剤 を添加し使用することは可能である。

【0020】本発明の界面活性剤水溶液の溶剤としては 水が望ましいが、界面活性剤の溶解性が低い場合、起泡 性が高い場合あるいはバターン上への広がりが悪い場合 は水溶性の有機溶剤を混合することも可能である。この 有機溶剤としては水溶性であれば制限はないが、より効 果的であるのは、メタノール、エタノール、プロパノー ル、イソプロパノールなどの炭素原子数1~8の飽和ま たは不飽和アルコール、エチレングリコール、ジエチレ 50 剤水溶液AおよびBを調整した。

ングリコール、グリセロールなどの2~3価の飽和多価 アルコール、モノメチルアミン、ジメチルアミン、トリ メチルアミン、モノエチルアミン、エタノールアミン、 ジエタノールアミンなどのC」~C、の飽和又は不飽和 アルキルアミン、テトラメチルアンモニンウ塩などのア ルキルアミン塩およびこれらの2種以上の混合物であ る。また、これら有機溶剤の混合濃度は水と混和する範 囲であれば特に制限はないが、好ましくは本発明の界面 活性剤水溶液全量に対し1.0~20.0重量パーセン トであり、更に好ましくは1.0~5.0重量パーセン トである。

【0021】本発明の界面活性剤および有機溶剤を溶解 させるための水は、水であれば特に制限はなく、蒸留、 イオン交換処理、フィルター処理、各種吸着処理等によ り有機不純物、金属イオン、塩素イオンを除去したもの が好ましい。更に、本発明の界面活性剤水溶液は、上記 と同様の不純物除去処理を行ったものが好ましく、液中 にはクォーターミクロンサイズ以上の固形物が存在しな いものが望ましい。

【0022】また、本発明の界面活性剤水溶液を用いて の被覆層の現像にあたっては、従来から公知のレジスト の現像方法と同様な方法をとることができ、また現像装 置も従来レジストの現像の際に用いられている現像装置 を用いることができる。一般的には、パドル現像やシャ ワー現像といった方法でソフトインパクトノズルなどの 現像ノズルを用いて現像処理を行い、現像操作後はレジ ストパターン表面及び内部に残存した界面活性剤を純水 にてリンス処理する方法がとられる。ととで、エタノー ル、イソプロパノールなどのアルコール、トリエチルア 30 ミンなどの有機アミン及びテトラメチルアンモニウム塩 などの有機アミン塩などを純水に加えてリンスしても良 い。更に、これらの現像処理後はパターン中の水分を除 去するためにベーク処理を行っても良い。

【0023】また、本発明の界面活性剤水溶液を更に有 効に使用するためには、液温やノズルからの吐出圧力及 び吐出時間、現像容器中の湿度や温度を適当な範囲で管 理するととが望ましい。

【0024】本発明の被覆層現像用界面活性剤水溶液が 有効に働く被覆層用樹脂組成物は、これまでに報告され 物、金属イオン、塩素イオンなどを除去したものが好ま 40 ている被覆層形成用樹脂組成物であれば特に限定され ず、クラリアントジャパン社製AZ R200などが市 販品として挙げられ、容易に入手することが出来る。 [0025]

> 【実施例】以下、本発明を実施例および比較例により更 に具体的に説明するが、本発明の態様はこれらの実施例 にのみ限定されるものではない。

【0026】界面活性剤水溶液の調製

以下の割合(重量)で各成分を混合し、十分に攪拌、溶 解した後、0. 1μmのフィルターで濾過し、界面活性

10

9

界面活性剤水溶液A

N-ラウロイルサルコシントリエタノールアミン 5.0 水 95.0

界面活性剤水溶液B

N-ラウロイル-N-メチルアラニントリエタノールアミン 5.0 水 95.0

【0027】比較現像液

上記界面活性剤水溶液AおよびBの比較現像液として、市販品であるクラリアントジャパン社製AZ R2デベロッパー(界面活性剤を含有しない有機溶剤水溶液)(なお、AZは登録商標、以下同じ)を用いた。また、他の比較現像液として、本発明の界面活性剤とは異なる界面活性剤を含有する水溶液である、クラリアントジャパン社製AZ 600MIFおよびAZ AQUATARを用いた。

【0028】 <u>ラインアンドスペースおよびコンタクトホ</u> ールパターンの形成

ボジ型感光性樹脂組成物であるクラリアントジャパン社製AZ DX5400Pを東京エレクトロン社製スピンコーター(MK-V)にて、HMDS処理した6インチ 20シリコンウェハーに塗布し、90℃、60秒間ホットプレートにてブリベークを行い、約0.54μmのレジスト膜を形成した。次いで、KrFレーザー(248nm)の露光波長を有する露光装置(キャノン社製FPA-3000EX5、NA=0.63)を用いて、種々のラインアンドスペース幅のそろったパターンを用い露光し、110℃、90秒間ホットプレートにてポストエクスポージャーベーク(PEB)を行った後、クラリアントジャパン社製アルカリ現像液(AZ 300MIFデベロッパー、2.38重量%水酸化テトラメチルアンモ 30二ウム水溶液)で23℃の条件下で1分間スプレーパドル現像してポジ型レジストパターンを得た。

【0029】コンタクトホールパターンの形成

ボシ型感光性樹脂組成物であるクラリアントジャパン社製AZ DX3200SCを東京エレクトロン社製スピンコーター (MK-V) にて、HMDS処理した6インチシリコンウェハーに塗布し、80℃、90秒間ホットプレートにてプリベークを行い、約0.76μmのレジスト膜を形成した。次いで、KrFレーザー(248nm)の露光波長を有する露光装置(キャノン社製FPA 40-3000EX5、NA=0.63)を用いて、種々のホール径のそろったパターンを用い露光し、110℃、60秒間ホットプレートにてポストエクスポージャーベーク(PEB)を行った後、クラリアントジャパン社製アルカリ現像液(AZ 300MIFデベロッパー、2.38重量%水酸化テトラメチルアンモニウム水溶

2.38 重量%水酸化テトラメチルアンモニウム水溶 液)で23°Cの条件下で1分間スプレーバドル現像して ボジ型レジストバターンを得た。 【0030】実施例1、2、比較例1

上記で得られたラインアンドスペースパターンおよびコ 10 ンタクトホールパターン上に、クラリアントジャパン社 製AZ R200を東京エレクトロン社製スピンコータ - (MK-V)で塗布し、85℃、70秒間ホットプレ ートにてベークを行い、約0. 4μmの水溶性樹脂膜を 形成した。次いで115℃、70秒間ホットプレートに てミキシングベークを行い、水溶性樹脂膜の架橋反応を 進行させた後、上記界面活性剤水溶液A、B及びAZ R2デベロッパーを用いて23℃の条件下で1分間パド ル現像処理を行い、未架橋層を剥離し、ラインアンドス ペースパターンおよびコンタクトホールパターン上に水 溶性樹脂膜の架橋不溶化層を形成した。さらに、110 ℃、70秒間ホットプレートにて乾燥のためにベーク処 理をおこなった。得られた縮小パターンについて、以下 のようにして寸法縮小評価および現像残渣物発生評価を 行った。結果を表1に示す。

【0031】<u>寸法縮小評価</u>

日立製作所社製高精度外観寸法評価装置(S-920 0)にて、不溶化層形成前後においてラインアンドスペースパターンのスペース幅及びホールパターンのホール 径の測長を行い、次式により縮小率を算出し、この値により寸法の縮小評価を行った。

縮小率 (%) = { [(不溶化層形成前の寸法) - (不溶化層形成後の寸法)]/(不溶化層形成前の寸法)} × 100

【0032】現像残渣物発生評価

日立製作所社製高精度外観寸法評価装置(S-920 0)を用い、不溶化層形成前後においてシリコンウェハ 全面を使用して100点ずつ観察し、ブリッジングやス カム等の現像残渣物が発生した箇所の数を計数し、この 数により現像残渣物の発生評価を行った。なお、図1お よび図2に、現像残渣を有するコンタクトホールパター ンおよびラインアンドスペースパターンの一例を示す が、上記現像残渣物の発生の確認においては、発生程度 は問題とせず、極僅かでも現像残渣が発生していること が確認された場合は、一つの残渣発生箇所として数え た

[0033]

[表1]

						12
	实施例	界面活性剤	A'1->寸法(µm)		縮小率	現像残渣物の
パターン種	比較例	水溶液種	箱小前	縮小後	00	発生個数
	No.					(点/100点)
コンタクトホール	奥施例 1	A	D. 219	0, 137	37. 4	0
	実施例 2	В	0, 221	0, 142	35. 7	2
	比較例 1	R2 デペロッパー	0. 219	Q. 151	31. 1	48
ラインアンドスペース	実施例 1	A	O. 221	Q 126	48.0	1
•	実施例 2	В	0. 220	0. 132	40.0	0
	比較例1	R2 デベロゥバー	0. 22D	0. 142	35. 5	100

【0034】上記表1から、本発明の被覆層現像用界面活性剤水溶液は、パターン欠陥の発生を抑制することができ、かつ縮小寸法制御性が高いことが分かる。

【0035】実施例3、4、比較例2、3、4 (発泡性の評価1)

上記で得られたラインアンドスペースパターンおよびコンタクトホールパターン上に、水溶性樹脂を東京エレクトロン社製スピンコーター(MK-V)で塗布し、85℃、70秒間ホットプレートにてベークを行い、約0.4μmの水溶性樹脂膜を形成した。次いで、115℃、70秒間ホットプレートにてミキシングペークを行い、水溶性樹脂膜の架橋反応を進行させた後、上記界面活性剤水溶液A、B、R2デベロッパー、AZ 600MIFおよびAZ AQUATARを23℃の条件下でパターン上に展開し、この時に生じる気泡を目視にて確認した。結果を、表2の「ウェハ上での発泡性」の欄に示す。

*いて行われた。すなわち、ウェハ全面に微細な気泡が発生している場合を「高」とし、ウェハ端部に微細な気泡が一部発生している場合(ウェハ全面に対して10%未満の面積を占める場合)を「中」とし、微細な気泡が極僅かに発生している場合を「低」とした。

【0037】実施例5、6、比較例5、6、7 (発泡性の評価2)

界面活性剤水溶液の発泡性の評価を、上記発泡性の評価
20 1とは異なる次の方法で行った。すなわち、50m1の透明なガラス容器に約12gの上記界面活性剤水溶液
A、B、R2デベロッパー、AZ 600M1Fおよび
AZ AQUATARを分取し、タッチミキサーにて3
0秒間強復拌した後、気泡が完全に消失する時間を目視で確認した。結果を、表2の「振とうによる発泡性」の概に示す。

[0038]

【表2】

【0036】なお、発泡性の評価1は以下の基準に基づ*

界面括性剂 水泊液類	ウェハ上での発泡性	振とうによる発泡性 (時間)
A	低 (実施例3)	0.5(実施例 5)
В	低 (実施例4)	1.0 (実施例6)
R2 デベロッパ-	なし (比較例2)	0 (比較例5)
AZ 600MIF	低(比較例3)	0.5 (比較例6)
AZ AQUATAR	高(比較例4)	24.0 (比較例7)

【0039】表2から、本発明の界面活性剤水溶液は、 従来現像剤として用いられている界面活性剤水溶液と同 等あるいはそれ以下の発泡性を示すことが分かる。

【発明の効果】以上詳述したように、従来の方法で形成されたレジストバターンに被覆層をほどとし、レジストバターンを太らせることにより、トレンチバターンやホールバターンを実効的に微細化することのできるバターン形成方法において、現像剤として本発明の界面活性剤水溶液を用いることにより、現像残渣やバターン欠陥の発生を抑制でき、またバターン微細化の際の寸法制御性

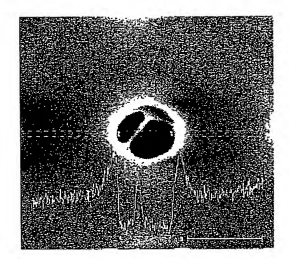
に優れた被覆層を形成するととができる。さらに、近年 の高集積度の半導体素子製造において、大型の設備の投 40 資をするととなく、微細加工を歩留まりよく達成するこ とができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】現像残渣が存在するコンタクトホールパターンの顕微鏡写真。

【図2】現像残渣が存在するラインアンドスペースバターンの顕微鏡写真。

[図1]



[図2]

